(11) Veröffentlichungsnummer:

0 059 868

Α1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 82101259.8

(22) Anmeldetag: 19:02.82

(5) Int. Cl.³: A 61 N 1/36 A 61 B 5/14, G 05 B 13/02

(30) Priorität: 26.02.81 DE 3107128

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 15.09.82 Patentblatt 82/37

(84) Benannte Vertragsstaaten: CH DE FR GB IT LI NL SE

(71) Anmelder: Wirtzfeld, Alexander Hauptstrasse 26b D-8191 Thanning(DE)

(71) Anmelder: Heinze, Roland Wilhelm Diess Weg 13 D-8000 München 81(DE)

(71) Anmelder: Bock, Thomas Kafkastrasse 48 D-8000 München 83(DE)

(71) Anmelder: Liess, Hans Dieter Fasanenstrasse 106 D-8025 Unterhaching(DE)

(72) Erfinder: Wirtzfeld, Alexander Hauptstrasse 26b D-8191 Thanning(DE)

(72) Erfinder: Heinze, Roland Wilhelm Diess Weg 13 D-8000 München 81(DE)

(72) Erfinder: Bock, Thomas Kafkastrasse 48 D-8000 München 83(DE)

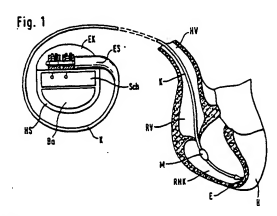
(72) Erfinder: Liess, Hans Dieter Fasanenstrasse 106 D-8025 Unterhaching(DE)

(74) Vertreter: Hansmann, Dierk, Dipl.-Ing. Jessenstrasse 4 D-2000 Hamburg 50(DE)

(54) Verfahren und Einrichtung zur Regelung der Stimulationsfrequenz von Herzschrittmachern.

(57) Bei einem Verfahren und einer Einrichtung zur Frequenzregelung eines Herzschrittmachers in Abhängigkeit von der gemessenen Änderung eines physiologischen Kreislaufparameters ist vorgesehen, daß sich die Schlagfrequenz des Herzens wie im natürlichen Fall den jeweiligen Belastungsverhältnissen anpaßt und die optimale hämodynmische Situation vom Schrittmacher selbst gefunden wird. Hierbei wird zur Bestimmung der Regelgröße (B_{S1(4)}) der Quotient aus der Meßwertänderung des physiologischen Parameters (ΔS₀₂) innerhalb relativ kurzer Zeitabstände (Δt₁₍₄₎) dividiert durch die maximale Meßwert-Änderung (\Delta Sozmax) innerhalb relativ langer Zeit (Δt_0) verwendet. Weiterhin wird bei Nutzung der zentralvenösen Sauerstoffsättigung die Stimulationsfrequenz (f) des Schrittmachers derart geregelt, daß immer der größtmögliche Wert der Blutsauerstoffsättigung bei der niedrigstmöglichen Stimulationsfrequenz (f) erreicht wird und dabei die zentralvenöse Sauerstoffsättigung mit einer optischen Reflexionsmeßsonde (M) gemessen wird, die aktive Lichtsende- und Lichtempfangselemente (32, 37) enthaltend mit nur zwei elektrischen Zuleitungen (30, 36)

auskommt und im Stimulationskatheder (K) hinter der Elektrode (E) integriert ist.



Verfahren und Einrichtung zur Regelung der Stimulationsfrequenz von Herzschrittmachern

Die Erfindung betrifft ein Verfahren und eine Einrichtung zur Frequenzregelung eines Herzschrittmachers in Abhängigkeit von der gemessenen Änderung eines physiologischen Kreislaufparameters vorzugsweise der zentralvenösen Sauerstoffsättigung. Sie findet somit Anwendung bei allen Patienten, die einen Herzschrittmacher benötigen.

Die Erfindung dient dem Ziel, bei Herzschrittmacherpatienten den Sauerstoffbedarf des Körpers über den Blutkreislauf dadurch optimal zu decken, daß sich die Schlagfrequenz des Herzens wie im natürlichen Fall den jeweiligen Belastungsverhältnissen anpaßt, wobei die optimale
hämodynamische Situation vom Schrittmacher selbst gefunden wird.

Sie hat zugleich den Zweck, trotz der erweiterten Schrittmacherfunktion, die bisherige bewährte Ausführungsform
der Herzschrittmacher und der zugehörigen Schrittmacher20 katheder praktisch nicht zu verändern, so daß sowohl die
bekannten Implantationstechniken gleichbleiben, als auch
die hohen Anforderungen bezüglich des Langzeiteinsatzes
erfüllt werden können.

Es ist bereits nach der DE-OS 27 17 659 bekannt, beim Herzschrittmacher die Schrittmacherfrequenz über eine Messung der zentralvenösen Sauerstoffsättigung zu steuern und so den jeweiligen Belastungsverhältnissen anzupassen. Dabei wird die Messung der Blutsauerstoffsättigung mit Hilfe einer Lichtleitersonde durchgeführt, die in den Stimulationskatheder eingebaut ist. Das dabei verwendete Meßprinzip der Reflexionsoximetrie beruht auf der Bestimmung der Reflexionsintensitäten von Licht der Meßwellenlänge von 660 nm (R660) und der Referenzwellenlänge von ca. 800 nm (R800) im Blut.

Kennzeichen der angewandten Frequenzanpassung ist eine feste Zuordnung der Schrittmacherfrequenz f zum jeweils ermittelten Meßwert der Sauerstoffsättigung S_{O2}

f =
$$k \cdot S_{02}$$
, wobei $f_{min} < f < f_{max}$.

Die Werte für k, f_{min} und f_{max} müssen vor der Implantation fest eingestellt werden.

Weiterhin ist aus der DE-OS 21 13 247 bekannt, daß das Verhältnis der beiden Meßwerte R_{800}/R_{660} direkt proportional zur Blutsauerstoffsättigung S_{02} ausgedrückt durch das Verhältnis $\frac{HbO2}{HbO2 + Hb}$ ist (wobei Hb für Hämoglobin und HbO2 für Oxyhämaglobin steht).

- Die nach dem in der DE-OS 27 17 659 angegebenen Prinzip ausgeführten Herzschrittmacher zeigen eine Reihe von Problemen, die einem klinischen Einsatz derartiger Schrittmacher bisher im Wege stehen. Die Meßmethode verträgt keine Veränderungen auf der optischen Übertragungsstrecke (Lichtleiter, Reflexionsraum und Koppelstellen), die eine wellenlängenabhängige Signalbeeinflussung verursachen. Dazu kann es kommen durch:
 - schadhafte Koppelstellen
 - Materialveränderungen am Lichtleiter
- 25 Ablagerungen auf der Lichtöffnung am Katheder
 - Fremdobjekte im Reflexionsbereich (Herzwand, Trabekeln)

Weiterhin kann sich die Steuerung der Schrittmacherfrequenz in Abhängigkeit von der Sauerstoffsättigung nach einer fest vorgegebenen Kennlinie nachteilig auswirken, wenn bei Fortschreiten der kardialen Grunderkrankung eine Änderung der Beziehung Herzleistung zu Herzfrequenz eintritt. Durch zu starkes Anheben der Frequenz kann es dann sogar zu einer Verschlechterung der Hämodynamik kommen.

Das Meß- und Steuerprinzip erfordert eine Eichung vor der Implantation und erhöht dementsprechend die Be-

dienanforderungen.

Außerdem besitzt der Katheder nur eine begrenzte Funktionstüchtigkeit, da die Endhalterungen der Lichtleiter 5 langfristig instabil werden, weil die den größten Teil der auf den Katheder wirkenden Zugbelastungen aufnehmen müssen.

Zudem ist die Wechselfestigkeit der Lichtleiter für den

Langzeiteinsatz mit den heutigen Materialien nicht gegeben, und die Notwendigkeit, beim Kombikatheder die
Lichtöffnung seitlich anzubringen, läßt technisch keinen
Spielraum zur Weiterführung eines Mandrins (Stahldraht,
der bei der Implantation in den hochelastischen Katheder

geschoben wird, um die Einführung des Katheders in die
Herzkammer zu erleichtern) über diese Stelle hinaus. Darüber hinaus ist das Koppelsystem zwischen Kombikatheder
und Schrittmacher um ein vielfaches aufwendiger in der
Herstellung, empfindlicher im Einsatz und voluminöser

als bei konventioneller Schrittmachertechnik.

Da die Energieverluste bei dem Einsatz der Lichtleitertechnik und dem erwähnten Meßprinzip nur mit hoher optischer Präzision klein zu halten sind, steigen auch die Kosten für das Gesamtsystem gegenüber konventioneller Technik auf ein mehrfaches.

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, die beschriebenen Hindernisse zu überwinden und sowohl das Meßver30 fahren zur Bestimmung der Blutsauerstoffmessung als auch
das Verfahren zur Regelung der Stimulationsfrequenz so
zu gestalten, daß eine langfristige, ungestörte Meßwerterfassung und die bestmögliche hämodynamische Situation
im Blutkreislauf garantiert ist und zugleich die Betriebs35 sicherheit nicht verringert, sondern möglichst erhöht
wird, wobei technisch langfristig bewährte, unkritische
Bedien- und Herstellungspraktiken zum Einsatz kommen
sollen.

Die Lösung dieser Aufgabe erfolgt durch die Merkmale des Anspruches 1. Eine Einrichtung und weitere Ausgestaltungen der Erfindung sind durch die Merkmale der Ansprüche 2 bis 17 gekennzeichnet.

5

Die Vorteile, die sich hierdurch erzielen lassen, bestehen darin:

- Mit der erfindungsgemäßen Meßsonde M ist der Katheder in seinem mechanischen Aufbau praktisch identisch mit den seit langem im Einsatz befindlichen bipolaren Kathedern und bringt dementsprechend keine zusätzlichen Probleme bezüglich der mechanischen Langzeitfestigkeit und der Implantationstechnik und besitzt die besten Eigenschaften bezüglich einer langfristigen optischen Erfassung der Blutsauerstoffsättigung.
 - Die Meßwerterfassung ermöglicht es, mit nur zwei elektrischen Leitungen (Drahtwedeln) im Katheder auszukommen und damit die bewährten Kathedertechniken zu nutzen.
- Die Meßwertverarbeitung ermöglicht es, unabhängig von 20 sehr kurzen oder langfristigen Veränderungen auf der Meßstrecke normale zeitliche Schwankungen der körperlichen Belastung des Patienten mit gleichbleibender Genauigkeit zu erfassen.
- Das Regelverfahren zur Anpassung der Stimulationsfrequenz an die Belastungen des Patienten ermöglicht sowohl
 eine direkte Nachregelung bei Belastungsschwankungen als
 auch eine autonome Optimalregelung im Sinne einer bestmöglichen Sauerstoffversorgung bei möglichst geringer
 Herzbelastung, also möglichst niedriger Stimulations30 frequenz.
 - Die Fehlerdetektion ermöglicht die Erkennung von Störungsfällen bei der Meßwerterfassung und -Auswertung sowie bei Bruch der elektrischen Leitungen im Katheder und die Nutzung von zwei Leitungen zur lebenswichtigen Stimu-
- 35 lation und erhöht damit die Funktionssicherheit.

Ein Ausführungsbeispiel der Erfindung ist in den Zeich-

nungen dargestellt und wird in folgendem näher beschrieben. Es zeigen:

Figur 1 eine Anordnung eines Herzschrittmachers mit

5 Stimulationskatheder und Meßsonde zur Reizung des Herzmuskels,

Figur 2 einen Längsschnitt durch eine Meßsonde mit konzentrisch angeordneten Drahtwedeln,

Figur 3 einen Längsschnitt durch eine weitere Ausführungsform einer Meßsonde mit parallel angeordneten Drahtwedeln,

Figur 4 einen Schnitt gemäß Linie IV-IV der Figur 3,

Figur 5 einen Schnitt gemäß Linie V-V der Figur 3.

Figur 6 eine Ansteuerschaltung der Meßsonde,

20 Figur 7 eine Schaltung der Meßsonde,

10

15

Figur 8 ein Diagramm der Strom-Spannungskennlinien der Meßsonde,

25 Figur 9 ein Blockschaltbild für eine analoge Signal-Wandler-Schaltung,

Figur 10 ein Blockschaltbild eines Herzschrittmachers,

30 Figur 11 ein Diagramm des zeitlichen Verlaufs der Stimulationsfrequenz in Abhängigkeit von der zentralvenösen Blutsauerstoffsättigung.

Gemäß Figur 1 enthält der Herzschrittmacher HS den Stromversorgungsteil Ba, den elektronischen Schaltungsteil
Sch und die zweipolige elektrische Kupplung EK. In der
Kupplung EK ist der zweipolige elektrische Stecker ES
des Stimulationskatheders K festgeschraubt. Der Katheder führt über die obere Hohlvene HV in den rechten Vor-

hof RV und dann in die rechte Herzkammer RHK, so daß dort von der Meßsonde M die Blutsauerstoffsättigung gemessen und durch die Stimulationselektrode E der Herzmuskel H gereizt wird.

5

10

Gemäß Figur 2 bis 5 sind zwei Ausführungsformen näher gezeigt. Von den heute im Einsatz befindlichen bipolaren Stimulationskathedern gibt es im wesentlichen zwei Ausführungsformen. Bei beiden sind die zwei elektrischen Leitungen Drahtwedeln 30,30¹,36,36¹, die in der einen Ausführungsform (Figur 3) parallel nebeneinander liegen und in der anderen Form (Figur 4) konzentrisch zueinander angeordnet sind.

In der Ausführung als kombinierter Meß- und Stimula-15 tionskatheder dienen beide Drahtwendeln 30 oder 301 und 36 oder 36¹ sowohl als Zuleitung zur Stimulationselektrode E als auch als Stromzuführung zur Meßsonde M. Der Kontakt zur Meßsonde M geschieht über das Ringelement 31. dessen Innengewinde für einen dauerhaften 20 Druckkontakt sorgt. Das Ringelement 31 dient gleichzeitig als Träger für das (die) Sendeelement(e) 32, - jeweils eine rotstrahlende licht emitierende Diode -. das (die) kathodenseitig mit dem Ringelement 31 kontaktiert (Klebekontakt) ist (sind). Das Ringelement 31 ist wei-25 terhin mit der ebenfalls zur Stimulationselektrode führenden Drahtwendel 33 bzw. 33¹ über Gewindekontakt elektrisch verbunden. Die Drahtwendel 33 ist zur Stimulationssicherung redundant ausgeführt. Zwischen dem steckerseitigen Teil des 1. Ringelementes 31 und dem 30 2. Ringelement 34 bzw. 34¹ ist eine festklebende Ringisolierung 35 angebracht. Das 2. Ringelement 34 hat Gewindekontakt mit der Sondenleitung - Drahtwendel 36 bzw. 361 und dient als Träger für das (die) Empfangselement(e) 37 jeweils ein Phototransistor. So-35 fern die in den Figuren 2 und 3 nicht dargestellte Überbrückungsdiode D für den Fall eines Leitungsbruches nicht im Empfangs- bzw. Sendeelement integriert ist, muß sie zusätzlich als Einzelelement auf einem der beiden Ringelemente 31 oder 34 angebracht werden. Die zweite Zuleitung zu den Sende- und Empfangselementen 32 und 37 (bzw. Überbrückungsdiode) ist jeweils ein Bonddraht 38 vom gegenüberliegenden Ringelement.

5

10

15

Um den Sondenkörper aus den beiden Ringelementen 31 und 34 ist als Schutz für die Sende- und Empfangselemente ein Glasring 39 gelegt, der an den Rändern fest mit den Ringelementen verschweißt ist.

Zur Isolierung zwischen den Zuleitungen (Drahtwendeln) dient der Isolierschlauch 40, nach außen gegenüber dem Medium(Blut) dagegen der äußere transparente Isolierschlauch 41.

Figur 7 zeigt die Schaltung der Meßsonde bestehend aus dem Sendeelement 32 - einer Leuchtdiode -, dem Empfangs-element 37 - einem npn-Phototransistor - und der Ober-brückungsdiode D_o.

In Figur 8 ist das Funktionsprinzip der Meßsonde M anhand ihrer Strom-Spannungskennlinien 42 und 43 zu erkennen. Fehlt ein Reflexionskörper 44 in der Meßanordnung Figur 7, dann ergibt sich die I-U-Kennlinie 42.

Trifft jedoch Licht von einem Reflexionskörper 44 (im Anwendungsfall Blut) auf das Empfangselement 37, so ergibt sich die I-U-Kennlinie 43.

- Die Intensität des reflektierten Lichtes ist somit bei konstantem Strom J_K propotional der Änderung der Spannung ΔU_S und entsprechend bei konstanter Spannung U_K proportional der Stromänderung ΔJ_S .
- Die angegebene Kombination von Sende- und Empfangselement behält auch bei Parallelschaltung mit ein oder zwei weiteren Kombinationen ihre prinzipielle Funktionsweise.

Figur 6 zeigt das Ausführungsbeispiel einer Ansteuerschaltung der Meßsonde, die einen Impuls mit konstantem Spannungsverlauf an den Zuleitungen 30,36 zur Meßsonde erzeugt, so daß der Verlauf des Stromes J_s durch die Meßsonde abhängig wird von dem durch die Meßsonde aufgenommenen Reflexionslicht und damit auch der Spannungsverlauf am Arbeitswiderstand R_v . Erreicht also die Sondenspannung U_s einen festen Wert U_K ist in diesem Moment die Meßspannung U_M :

 $U_{M} = I_{s} \cdot R_{v}$

15

und damit proportional zur Intensität des von der Meßsonde aufgenommenen, vom Blut reflektierten Lichts, wobei der Reflexionsfaktor des Blutes je nach Wellenlänge eine Funktion der Blutsauerstoffsättigung ist.

In Figur 9 ist das Funktionsprinzip für eine analoge Signal-Wandler-Schaltung 8 dargestellt. Damit wird das aus einem positiven, in der Taktphase T_1 ankommenden Meßimpuls U_{MM} und einem negativen, in der Taktphase T₂ ankommenden Fehlererkennungsimpuls -U_{MF} beste-20 hende Meßsignal U_M von zwei Sample-and Hold-Schaltungen (S+H) aufgenommen, so daß der eine Speicher (S+H) über den in der Taktphase T₁ geschlossenen Schalter S_4 die Amplitude des Meßimpulses U_{MM} und der andere Speicher (S+H), über den in der Taktphase 25 T, geschlossenen Schalter S, die Amplitude des Fehlererkennungsimpulses $-U_{MF}$ speichert. In dem anschliessenden Summationsschalterkreis werden die Signalwerte U_{MM} und $-U_{MF}$ derart ausgewertet, daß der im Meßimpuls mitenthaltene, vor allem durch Widerstandsänderungen 30 auf den Übertragungsleitungen 30,36 und Temperaturdrift der optischen Meßsonde M entstandene Meßfehler beseitigt wird.

In Figur 10 sind als Blockschaltbild die wichtigsten Funktionen des erfindungsgemäßen Herzschrittmachers dargestellt. Dabei kennzeichnen die gestrichelt eingerahmten Felder die übergeordneten Funktionseinheiten und zwar bedeuten:

Katheder - 4 -

- I
- II Katheder-Ansteuerung
- III Meßwert-Auswertung
- Frequenzregelung
- Programmsteuerung

Es liefert ein festfrequenter Taktgenerator 1 die Zeitbasis für eine Programmsteuerung 2, die alle Meß- und Regelvorgänge der Schrittmacherschaltung steuert.

10

.15

5

Die Programmsteuerung startet in Abhängigkeit von einem Stimulationsfrequenzgeber 3 vorgegebenen Zeitcode die Aussendung des Stimulationsimpulses durch einen Stimulationspulsgeber 4 über eine Stimulationselektrode 5 sowie direkt anschließend die Messung der Blutsauerstoffsättigung über die Meßsonde M mit der Meßsonden-Ansteuerung 7. Das Meßsignal wird im Signalwandler 8 von Störgrößen getrennt,

verstärkt und-bei Einsatz einer digitalen Meßwertverarbeitung-in digitale Form umgewandelt. Ein Integrator 9 20 bildet den Mittelwert der Meßsignale über einen vorgegebenen Zeitraum. Die Speicher 10 bis 15 übernehmen den integrierten Signalwert, und zwar die Speicher 10 und 11 abwechselnd im Zeitraum At, und die Speicher 12 und 13 abwechselnd im Zeitraum Δt_h . Im Maximalwertspeicher 25 14 wird der in einem vorgegebenen Zeitbereich Ato höchste eintreffende Meßsignalwert gespeichert und im Minimalwertspeicher 15 der jeweils niedrigste Wert.

Im Differenzbildner 16 wird die Meßwertdifferenz AS₀₂ 30 zwischen dem neuen und dem jeweils vorhergehenden Meßsignal in Speicher 10 bzw. Speicher 11 festgestellt und im Differenzbildner 17 die Meßwertdifferenz zwischen Inhalt von Speicher 12 bzw. 13. Im Differenzbildner 18 wird der maximale Meßwertschwankungsbereich $S_{02 \text{ max}} - S_{02 \text{ min}} =$ 35 ΔS_{O2max} , so daß das im Dividierer 19 und 20 ermittelte

Verhältnis von kurzzeitiger Meßwertschwankung zum maximalen Schwankungsbereich jeweils die normierte Meßgröße B

ergibt:

$$B_{S1(4)} = \frac{\Delta S_{O2} \cdot \Delta t_{o}}{\Delta S_{o2max} \cdot \Delta t_{1(4)}}$$

In der Frequenzregelung IV stellt ein Komparator 21 fest, ob die zeitliche Änderung der normierten Meßgröße ΔB_{S1} größer oder kleiner als ein vorgegebener Wert $+A_1$ bzw. $-A_1$ ist.

In der folgenden Stimulationsfrequenzsteuerung 23 wird im Fall $\Delta B_{S1} < A_1$ eine Änderung der Stimulationsfrequenz um einen positiven Wert + Δf und im Fall $\Delta B_{S1} > +A_1$ 10 um einen negativen Wert -af bewirkt und das Vorzeichen der Änderung im Speicher 24 abgespeichert. Im Fall -A_< $\Delta B_{S1} < +A_1$ wird nach einem fest vorgegebenen Zeitintervall $_{\Delta}t_{5}$ automatisch eine Änderung der Stimulationsfrequenz in der Frequenzsteuerung 23 veranlaßt, wobei das Vor-15 zeichen der Änderung entgegengesetzt dem im Speicher 24 festgehaltenen Wert ist, solange die Tendenzsteuerung 25 keine Vorzeichen-Wiederholung bewirkt. Nach dem vorgegebenen Zeitintervall At, beurteilt der Komparator 22, ob die Änderung der Meßgröße $\Delta\,B_{{\rm S}4}$ größer als ein fester 20 Wert A, bzw. kleiner als -A, ist, worauf die vorausgegangene Frequenzänderung entweder rückgängig gemacht wird ober bleibt.

Die Fehlererkennung 26 vergleicht das von der Meßauswertung aufgenommene Signal mit zulässigen Grenzwerten und setzt bei Überschreitung dieser Grenzwerte den Stimulationsfrequenzgeber 3 auf Festfrequenz found schließt über den Schalter 27 die beiden Kathederanschlüsse kurz, wodurch die Messung und Regelung außer Kraft gesetzt wird.

Im EKG-Verstärker 28 wird die Herzeigenaktivität zwischen den Stimulationen überwacht und über den Komperator 29 im Fall einer Herzeigenerregung die Stimulation durch den Impulsgeber verhindert.

35

Figur 10 zeigt die erfindungsgemäße Regelung der Herzschrittmacher-Stimulationsfrequenz f in Abhängigkeit von der Belastung des Patienten, dargestellt durch den Zusammenhang im zeitlichen Verlauf des Meßwertes der Blutsauerstoffsättigung S₀₂, dessen Veränderungen pro Zeiteinheit At₁ und At₄, sowie der dadurch bewirkten Änderung der Frequenz f.

3.47. 萨克兰

5

Bei Beginn der Belastungsphase BP sinkt die zentralvenöse Sauerstoffsättigung So2, d.h. die Änderung pro 10 Zeiteinheitat, bezogen auf eine maximale Schwankungsbreite $\Delta S_{02max}/\Delta t_o$ zwischen den Grenzwerten S_{02max} und S_{O2min} ergibt einen negativen Wert für B_{S1}. Ist dieser kleiner als -A, folgt innerhalb des Zeitintervalls At, automatisch eine Frequenzänderung um +af1. Erreicht da-15 gegen die Sauerstoffsättigung S_{02} in der Belastungsphase BP einen gewissen Gleichgewichtszustand, so daß der Wert von B_{S1} zwischen -A₁ und +A₁ pendelt, beginnt die Optimalregelung, und zwar im Sinne einer besseren Sauerstoffversorgung zuerst immer mit einer positiven Frequenzän-20 derung + Af, nach At, Bewirkt dieses + Af, eine Erhöhung des S_{O2}-Wertes innerhalb der Zeiteinheit &t₄ und ist dieser Wert - bezogen wieder auf $\Delta S_{02max}/\Delta t_4$ - größer als ein Festwert +A2, dann bleibt die Frequenzänderung und veranlaßt aufgrund des positiven Ergebnisses zugleich 25 nach weiteren Δt_5 eine erneute Frequenzerhöhung um Δf_2 . Ergibt diese keine positive S₀₂-Änderung, ist also nach Δt_4 der B_{S4} -Wert kleiner als $+\bar{A}_2$, wird die Frequenzänderung rückgängig gemacht. Beginnt dann die Ruhephase RP, und steigt der B_{S1} -Wert über den Festwert $+A_1$, so folgt 30 automatisch eine negative Frequenzänderung Solange, bis B_{S1} wieder kleiner ist als +A₁. Dann setzt erneut die Optimalregelung mit einer positiven Frequenzänderung $+\Delta f_2$ nach Δt_5 ein und wiederholt dies so oft, wie nach Δt4 der B54-Wert größer ist als +A2, also eine Verbesse-35 rung der Sauerstoffsättigung S_{02} erfolgt.

Patentansprüche:

5

10

25

30

- 1. Verfahren zur Frequenzregelung eines Herzschrittmachers in Abhängigkeit von der gemessenen Änderung eines physiologischen Kreislaufparameters vorzugsweise der zentralvenösen Sauerstoffsättigung, dadurch gekennzeichnet, daß
- a) zur Bestimmung der Regelgröße $B_{S1(4)}$ der Quotient gebildet wird aus der Meßwert-Änderung des physiologischen Parameters (ΔS_{02}) innerhalb relativ kurzer Zeitabstände ($\Delta t_{1(4)}$) (Sekunden, Minuten) dividiert durch die maximale Meßwert-Änderung ($\Delta S_{02 \text{ max}}$) innerhalb relativ langer Zeit (Δt_0) (Stunden, Tage etc.) daß also

$$B_{S1(4)} = \frac{\Delta S_0 \cdot \Delta t_0}{\Delta S_{02 \text{ max}} \cdot \Delta t_1(4)}$$

- b) bei Nutzung der zentralvenösen Sauerstoffsättigung als physiologischer Parameter abhängig von der Regelgröße B_{S1(4)} die Stimulationsfrequenz (f) des Schrittmachers derart geregelt wird, daß immer der größtmögliche Wert der Blutsauerstoffsättigung bei der niedrigstmöglichen Stimulationsfrequenz erreicht wird.
 - c) die zentralvenöse Sauerstoffsättigung mit Hilfe einer optischen Meßsonde (M) derart gemessen wird, daß das von einem Lichtsendeelement (32) ausgesendete und vom Blut (44) reflektierte Licht in einem Lichtempfangselement (37) einen Stromfluß verursacht, der bei konstanter Sondenspannung (U_K) eine Erhöhung (ΔJ_S) des Stromflußses (J_S) durch die Sonde bewirkt oder bei konstantem Stromfluß (J_K) eine Dämpfung (ΔU_S) der Sondenspannung (ΔU_S) herbeiführt.
 - 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß eine Nachlaufregelung (17) die Stimulationsfrequenz (f) des Herzschrittmachers derart regelt, daß

bei Veränderungen der Sauerstoffsättigung $_{\circ}$ S $_{\circ}^{\circ}$ S $_{\circ}^{\circ}$ 868 Zeiteinheit $_{\circ}$ nach einem weiteren Zeitintervall $_{\circ}$ die Stimulationsfrequenz f um den Betrag $_{\circ}$ geändert wird, also jeweils ein $_{\circ}$ erfolgt, so- $_{\circ}$ (+) $_{\circ}$ $_{\circ}$ erfolgt, so-

5 lange der Absolutwert der gemessenen Änderung der Sauerstoffsättigung größer ist als ein bestimmter Wert A₁, d.h. solange:

und diese Änderungen, nämlich:

10
$$-\frac{\Delta f_1}{\Delta t_2} \operatorname{nach} + B_{S1}$$
bzw.
$$+\frac{\Delta f_1}{\Delta t_2} \operatorname{nach} - B_{S1}$$

weiterhin nur solange erfolgt, bis ein vorgegebener Grenzwert f_{min} bzw. f_{max} erreicht ist.

3. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß eine zweite, optimierende Regelung die Stimulationsfrequenz f derart regelt, daß sie in Zeitabschnitten Δt₅ in denen der Betrag der Meßgröße B_{S1} kleiner als der Wert A₁ ist, also

$$|B_{S1}| < A_1,$$

selbständig eine zeitliche Änderung der Stimulationsfrequenz + $\frac{\Delta f_2}{(-)}$ bewirkt, und nach einem weiteren Zeitin-

tervall Δt_4 die Meßgröße $_{(-)}$ B_{S4} dahingehend auswertet, daß eine positive Freqenzänderung nur dann bestehen

25 bleibt, wenn sie eine positive Änderung der Sauerstoffsättigung bewirkt hat, wenn also

$$B_{S4} > A_2$$
 nach + $\frac{\Delta f_2}{\Delta t_3}$

und daß eine negative Frequenzänderung immer dann bleibt, wenn sie keine negative Änderung der Blutsauerstoff-30 sättigung bewirkt, wenn also

$$B_{S4} > -A_2 \text{ nach } -\frac{\Delta f_2}{\Delta t_3}$$
.

- 14 -

4. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die optimierende Regelung der Stimulationsfrequenz eine Tendenz zu einer Festfrequenz f_0 aufweist, die z.B. dadurch erzielt wird, daß die selbständige Frequenzänderung $\frac{\Delta f_2}{\Delta t_3}$ häufiger negativ ist, wenn die Stimulationsfrequenz größer ist als ein vorgegebener Festwert f_0 und daß $\frac{\Delta f_2}{\Delta t_3}$ häufiger positiv ist, wenn die Stimulationsfrequenz kleiner ist als f_0 .

- 5. Verfahren nach Anspruch 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß im Fall | B_{S1} | > A₁ eine Kontrolle vorgesehen ist, die feststellt, ob im Zeitraum At₅ vorher eine selbständige Frequenzänderung Af₂ stattgefunden hat, welches Vorzeichen die Frequenzänderung hatte und die diese Änderung rückgängig macht, wenn sie der durch die Nachlaufregeleung vorgesehenen Antwort auf B_{S1} > A₁ entgegengesetzt ist, eine Kontrolle also, welche die Dominanz der Nachlaufregelung gegenüber der Optimalregelung sichert.
- 6. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß eine Programmsteuerung die Meßwerterfassung und -Auswertung direkt vor oder nach Aussenden des Stimulationsimpulses bzw. nach Empfang des Erkennungssignals bei einer Herzeigenerregung startet.

20

35

- 7. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Wert des Konstantspannung (U_K)- bzw. Konstantstrom (J_K)- Meßimpulses langfristig (Wochen bis Monate) abhängig ist von dem im Maximalwertspeicher (14) gespeicherten Wert $S_{02~max}$ und zwar derart, daß ein für die geforderte Meßgenauigkeit ausreichender Wert für $S_{02~max}$ bei minimalem Stromverbrauch der Meßsonde erreichbar ist.
 - 8. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß eine Kontrolle einen Fehlerfall bei der Meßwert-

- 9. Einrichtung zur Durchführung des Verfahrens gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß
- a) die optische Meßsonde (M) mindestens eine Kombination von nur zwei aktiven optoelektronischen Bauelementen (32,37), nämlich einem Lichtsendeelement (32)
 und einem Lichtempfangselement (37), sowie zusätzlich
 ein Halbleiterelement (Do) enthält;
- b) daß die optische Meßsonde (M) im Stimulationskathe-15 der (K) miteingebaut ist;
 - c) daß die optische Meßsonde (M) über vorzugsweise nur zwei elektrische Leitungen (30,36;30¹,36¹) die im Stimulationskatheder geführt werden mit einer Ansteuerschaltung (7) verbunden ist;
- 20 d) daß die Ansteuerschaltung (7) mit Hilfe der Meßsonde (M) ein Meßsignal (U_M) erzeugt;
- e) daß die Signalwandlerschaltung (8) die mit der optischen Meßsonde (M) und der Ansteuerschaltung (7) gewonnenen Meßsignale (U_M) von Störgrößen trennt, verstärkt und in eine für die (digitale) Frequenzregelung geeignete Signalform umwandelt.
- 10. Einrichtung nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß in der Meßsonde das Lichtsendeelement (32) eine
 30 Licht emittierende Diode (LED) und das Lichtempfangselement (37) ein Phototransistor derart parallel geschaltet sind, daß bei Verwendung eines npn (pnp)-Phototransistors die Kathode der Diode (LED) mit dem Emitter
 (Kollektor) des Phototransistors und die Anode der Diode
 35 (LED) mit dem Kollektor (Emitter) des Phototransistors

verbunden sind.

11. Einrichtung nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß in der Meßsonde (M) eine Halbleiterdiode (D_0) derart integriert ist, daß die Kathode der Diode (D_0) mit der Anode der Licht emittierenden Diode (32) und die Anode der Diode (D_0) mit der Kathode der Diode (32) verbunden ist.

12. Einrichtung nach Anspruch 9 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß die Ansteuerschlaltung der Meßsonde (M)

10 durch einen elektrischen Impulsgenerator gebildet ist, der vorzugsweise einen positiven und negativen Impuls der gestueuerten Sondenspannung (U_K) bzw. des Sondenstromes (J_K) erzeugt, der über mindestens einen Arbeitswiderstand (R_V) derart an die Zuleitungen (30,36) zur Meßsonde (M) weitergegeben wird, daß die Spannung (U_M) an dem bzw. den Widerständen (R_V) als Meßwert ausnutzbar ist.

13. Einrichtung nach Anspruch 9 bis 12, dadurch gekenn20 zeichnet, daß die Signal-Wandler-Schaltung (8), die am
Arbeitswiderstand (R_V) sequentiell anliegenden positiven
und negativen Impulse (+U_{MM}, -U_{MF}) derart verarbeitet,
daß die im eigentlichen Meßimpuls (U_{MM}) mitenthaltenen
Meßfehler vor allem durch Widerstandsänderungen der Zu25 leitungen (30,36) und Temperaturdrift der Meßsonde (M)
beseitigt werden.

14. Einrichtung nach Anspruch 9 bis 13, dadurch gekennzeichnet, daß der Körper der Meßsonde (M) aus zwei gegeneinander isolierten metallischen Ringelementen (31, 34) zusammengesetzt ist, die als Träger mindestens eines Sende- (32) bzw. Empfangselementes (37) dienen und zugleich elektrisches Verbindungsstück zu den Sondenleitungen (36,30) sind.

35

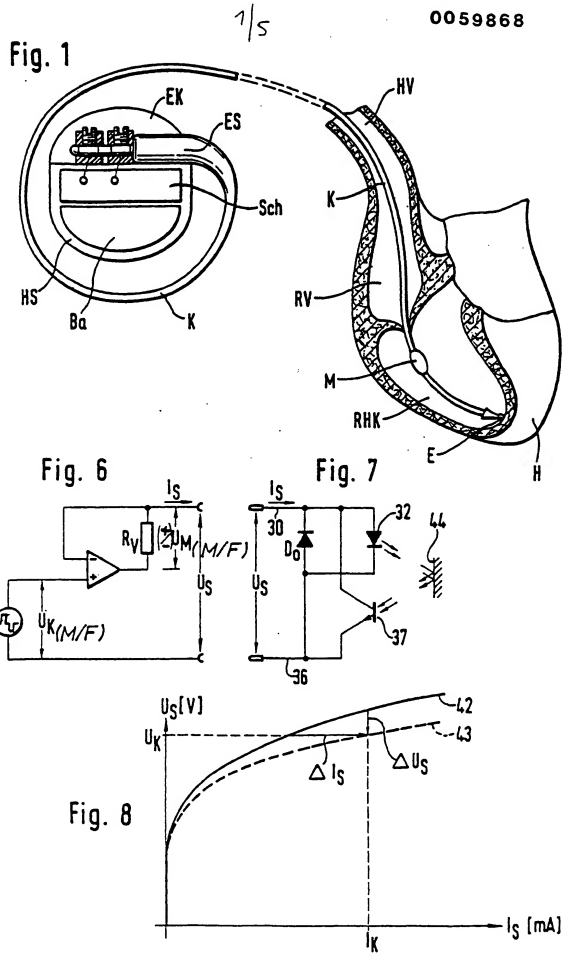
40

15. Einrichtung nach Anspruch 9 bis 14, dadurch gekennzeichnet, daß mehrere Lichtsende- (32) und Lichtenpfangselemente (37) derart kreisförmig um die Achse des Katheders auf den Ringelementen (31,34) angeordnet sind, daß der Meßwinkel in der Querschnittsebene des Katheders bis zu 360° betragen kann.

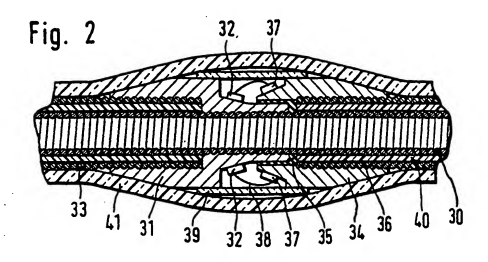
16. Einrichtung nach Anspruch 9 bis 15, dadurch gekennzeichnet, daß beide elektrische Zuleitungen (30,36) zur Meßsonde (M) zugleich als Stromzuführung zur Stimulationselektrode (E) dienen.

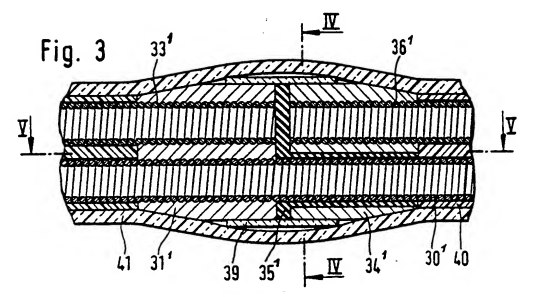
. 5

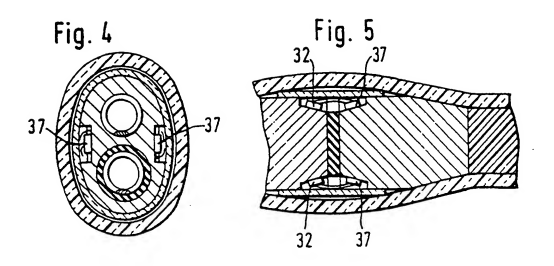
- 17. Einrichtung nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß ein transparenter Schutzmantel (39), vorzugsweise aus Glas, die Meßsonde (M) umgibt.
- 18. Einrichtung nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß die Meßsonde (M) zwischen der als Drahtwedel ausgebildeten elektrischen Stimulationsleitung (30) und dem transparenten Isolierschlauch (41) derart angeordnet ist, daß dieser weder unterbrochen, noch wesentlich verformt wird.
- 19. Einrichtung nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß die Meßsonde (M) vorzugsweise derart im Katheder (K) integriert wird, daß sie bei Implantation im Bereich der 20 Segelklappen positioniert werden kann, also etwa 4 bis 8 cm hinter der Stimulationselektrode.



2/5







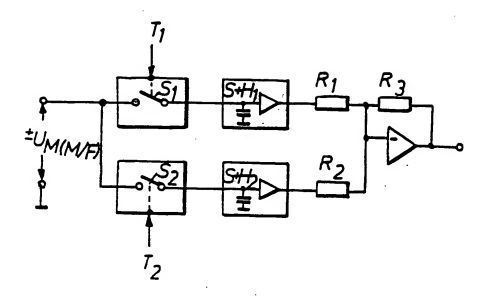


Fig. 9



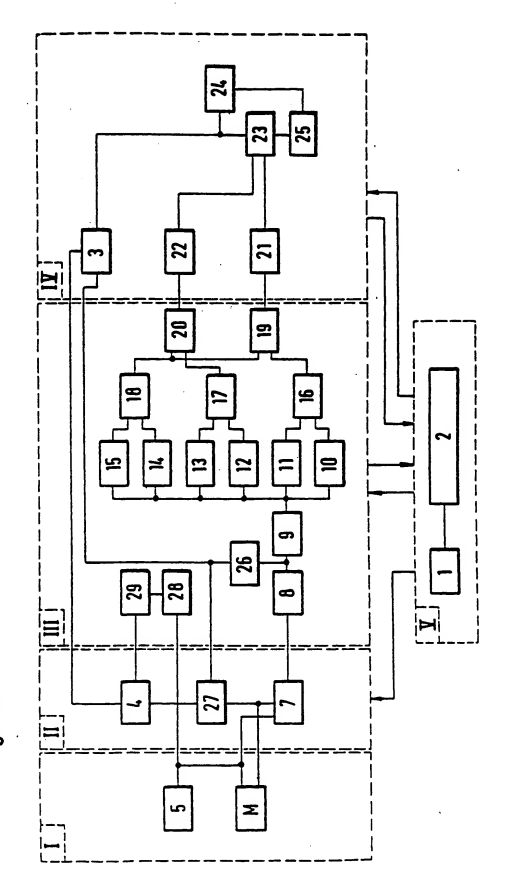
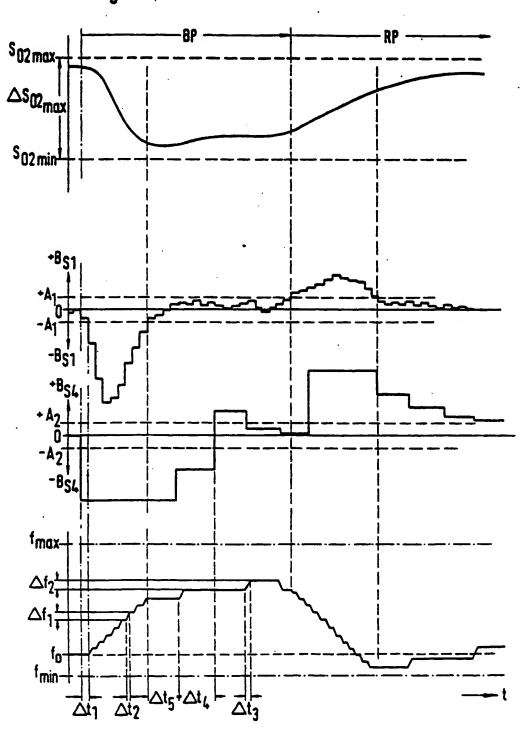


Fig. 10

Fig. 11





EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

EP 82 10 1259

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE				
eirogess		s mit Angabe, soweit erforderlich, blichen Teile	Betnfft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl. ³)
A	ENGINEERING; Band Marz 1977, Seiter York, USA S. YEE et al.: ature red/inf: suitable for catheter tip" * Spalte, Zusam rechte Spalte, Al	IEEE TRANS. ON BIOMEDICAL ENGINEERING; Band BME-24, Nr. 2, Marz 1977, Seiten 195-197, New York, USA S. YEE et al.: "A proposed mini- ature red/infrared oximeter suitable for mounting on a catheter tip" * Seite 195, linke Spalte, Zusammenfassung und rechte Spalte, Abschnitt 3; Seite 196, linke Spalte, Abschnitte 2,3 *		A 61 N 1/36 A 61 B 5/14 G 05 B 13/02
A	DE-A-2 609 365 (CSAPO) * Seite 5, Abschnitt 4; Seite 7, Zeilen 10-21; Seite 9, Abschnitt 1*		1,9,16	·
A	US-A-4 009 721 * Spalte 3, Zeil		1	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl. ³)
				A 61 N A 61 B G 05 B
D4	Recherchenort DEN HAAG	Abschlußgatum der Recherche 07 - 06 - 1982	SIN	Prüter NON J.J.E.
X: v Y: v A: t O: r P: 2	KATEGORIE DER GENANNTEN D von besonderer Bedeutung allem i von besonderer Bedeutung in Verl inderen Veröffentlichung derselb echnologischer Hintergrund nichtschriftliche Offenbarung Zwischenliteratur der Erfindung zugrunde liegende	OKUMENTEN E: älter betrachtet nach bindung mit einer D: in de en Kalegorie L: aus &: Mito	es Patentdokum dem Anmelded er Anmeldung ar andern Gründer	nent, das jedoch erst am oder atum veröffentlicht worden is ngeführtes Dokument n angeführtes Dokument n Patentfamilie, überein-

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:			
☐ BLACK BORDERS			
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES			
FADED TEXT OR DRAWING			
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING			
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES			
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS			
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS			
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT			
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY			

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.